Heat-curable epoxy resin composition with improved low-temperatur impact strength

Publication number:	EP1431325 (A1)	Also published as
Publication date:	2004-06-23	🔁 US2007105983 (A1
Inventor(s):	KRAMER ANDREAS [CH]; FINTER JUERGEN [CH] +	MXPA05006457 (A
Applicant(s):	SIKA TECHNOLOGY AG [CH] +	JP2006509879 (T
Classification:		ES2270139 (T3
- international:	C08G59/28; C08L63/00; C09J163/00; C08G59/00; C08L63/00; C09J163/00; (IPC1-7): C08G59/14;	WO2004055092 (A1
	C08G59/68; C08L63/02	more >>
- European:	C08G59/28; C08L63/00; C09J163/00	
Application number:	EP20020028332 20021217	Cited documents
Priority number(s):	EP20020028332 20021217	US3505283 (A
		DE19751143 (A1
·		US6207733 (B1
		EP0343676 (A2
		US6077884 (A

Abstract of EP 1431325 (A1)

Epoxy resin compositions containing an epoxide-terminated polymer with urethane groups and possibly thiourethane and/or urea groups in the polymer chain(s). Compositions containing (A) epoxide adduct(s) with on average more than one epoxide group, (B) polymer(s) of formula (I), (C) thixotropy modifier(s) based on urea derivatives in a non-diffusing carrier material and (D) heat-activated hardener(s) for epoxy resins. (Structure (I), page 13) X1 = O, S or NH; Y1 = an n-valent residue of a reactive polymer after removing terminal amino, thiol or hydroxyl groups; Y2 = a divalent residue of an aliphatic, cycloaliphatic, aromatic or araliphatic di-isocyanate after removing the NCO groups; Y3 = a residue of a prim. or sec. hydroxyl group-containing aliphatic, cycloaliphatic, aromatic or araliphatic epoxide after removing the OH and epoxide groups; q = 1, 2 or 3; m = 1 or 2; n = 2, 3 or 4. Independent claims are also included for (1) epoxide-terminated impact modifiers of formula (I) (2) a method (M1) for bonding heat-stable materials, especially metals, by contacting the materials with the above compositions and hardening at 100-220 (preferably 120-200) degreesC

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

(11) EP 1 431 325 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 23.06.2004 Patentblatt 2004/26

(51) Int Cl.7: **C08G 59/14**, C08L 63/02, C08G 59/68

(21) Anmeldenummer: 02028332.1

(22) Anmeldetag: 17.12.2002

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR

IE IT LI LU MC NL PT SE SI SK TR

Benannte Erstreckungsstaaten:

AL LT LV MK RO

(71) Anmelder: Sika Technology AG 6340 Baar (CH)

(72) Erfinder:

- Kramer, Andreas
 8006 Zürich (CH)
- Finter, Jürgen
 8037 Zürich (CH)
- (74) Vertreter: Isler, Jörg c/o SIKA Schweiz AG, Tüffenwies 16-22 8048 Zürich (CH)

(54) Hitze-härtbare Epoxidharzzusammensetzung mit verbesserter Tieftemperatur-Schlagzähigkeit

(57) Die vorliegende Erfindung betrifft Zusammensetzungen, welche mindestens ein Epoxid-Addukt Amit durchschnittlich mehr als einer Epoxidgruppe pro Molekül; mindestens ein Polymer B der Formel (I); mindestens ein Thixotropiermittel C, auf Basis eines Harnstoffderivats in einem nicht-diffundierenden Trägermaterial und mindestens einen Härter D für Epoxidharze, welcher durch erhöhte Temperatur aktiviert wird, enthalten.

Diese Zusammensetzung dient insbesondere als Klebstoff und weist einen ausserordentliche hohen Schlag-

schälarbeitswert auf, insbesondere bei tiefen Temperaturen.

Weiterer Gegenstand der Erfindung sind Epoxidgruppen-terminierte Schlagzähigkeitsmodifikatoren der Formel (I). Es hat sich gezeigt, dass diese neuen Schlagzähigkeitsmodifikatoren eine bedeutende Schlagzähigkeitserhöhung in Epoxidharz-Zusammensetzungen, insbesondere bei 2-Komponenten-Epoxidharz-Zusammensetzungen, bewirken.

Beschreibung

Technisches Gebiet

[0001] Die Erfindung betrifft hitzehärtende Zusammensetzungen, welche bei tiefen Temperaturen bis -40°C gleichzeitig eine hohe Schlagzähigkeit und gute mechanische Eigenschaften aufweisen und insbesondere als einkomponentige Klebstoffe eingesetzt werden können, sowie Schlagzähigkeitsmodifikatoren für Epoxidharze bei tiefen Temperaturen.

Stand der Technik

10

35

40

45

55

[0002] In der Fertigung sowohl von Fahrzeugen und Anbauteilen oder auch Maschinen und Geräten werden anstelle oder in Kombination mit herkömmlichen Fügeverfahren wie Schrauben, Nieten, Stanzen oder Schweißen immer häufiger hochwertige Klebstoffe eingesetzt. Dadurch entstehen Vortelle und neue Möglichkeiten in der Fertigung, beispielsweise die Fertigung von Verbund- und Hybridwerkstoffen oder auch größere Freiheiten beim Design von Bauteilen. Die Kiebstoffe müssen für eine Anwendung in der Fahrzeugherstellung gute Haftungen auf allen eingesetzten Untergründen, insbesondere elektrolytisch verzinkten, feuerverzinkten, und nachträglich phosphatierten Stahlblechen. beölten Stahibiechen sowie auf verschiedenen, gegebenenfalls oberflächenbehandelten, Aluminiumlegierungen aufweisen. Diese guten Haftungseigenschaften müssen besonders auch nach Alterung (Wechselklima, Salzsprühbad etc.) ohne grosse Qualitätseinbussen erhalten bleiben. Wenn die Klebstoffe als Rohbauklebstoffe im Automobilbau eingesetzt werden, ist die Beständigkeit dieser Klebstoffe gegenüber Reinigungsbädern und Tauchlackierung (sog. Auswaschbeständigkeit) von grosser Wichtigkeit, damit die Prozess-Sicherheit beim Hersteller garantiert werden kann. [0003] Die Klebstoffe für den Rohbau müssen unter den üblichen Einbrennbedingungen von idealerweise 30 Min. bei 180°C aushärten. Des weiteren müssen sie aber auch bis circa 220°C beständig sein. Weitere Anforderungen für einen solchen gehärteten Klebstoff beziehungsweise der Verklebung sind die Gewährleistung der Betriebssicherheit sowohl bei hohen Temperaturen bis circa 90°C als auch bei tiefen Temperaturen bis circa -40°C. Da es sich bei diesen Kiebstoffen um strukturelle Klebstoffe handelt und deshalb diese Klebstoffe strukturelle Teile verkleben, sind eine hohe Festigkeit und Schlagzähigkeit des Klebstoffes von grösster Wichtigkeit.

[0004] Herkömmliche Epoxidklebstoffe zeichnen sich zwar durch eine hohe mechanische Festigkeit, insbesondere eine hohe Zugfestigkeit aus. Bei schlagartiger Beanspruchung der Verklebung sind klassische Epoxidklebstoffe jedoch meist zu spröde und können deshalb unter Crashbedingungen, bei denen sowohl grosse Zug- als auch Schälbeanspruchungen auftreten, den Anforderungen, insbesondere der Automobilindustrie, bei weitem nicht genügen. Ungenügend sind diesbezüglich oft besonders die Festigkeiten bei hohen, insbesondere aber bei tiefen Temperaturen (< -10°C).

[0005] In der Literatur werden im Wesentlichen zwei Methoden vorgeschlagen, wie die Sprödigkeit von Epoxidklebstoffen reduziert und damit die Schlagzähigkeit erhöht werden kann: Einerseits kann das Ziel durch die Beimengung von zumindest teilvernetzten hochmolekularen Verbindungen wie Latices von Kern/Schale-Polymeren oder anderen flexibilisierenden Polymeren und Copolymeren erreicht werden. Andererseits kann auch durch Einführung von Weichsegmenten, z.B. durch die entsprechende Modifizierung der Epoxidkomponenten, eine gewisse Zähigkeitserhöhung erreicht werden.

Gemäss der erstgenannten Technik entsprechend der Lehre im Patent US 5,290,857 können Epoxidharze schlagzäher gemacht werden, indem ein feines, pulverförmiges Kern/Schalenpolymer in die Epoxidmatrix eingemischt wird. Dadurch entstehen in der hart-spröden Epoxidmatrix hochelastische Domänen, welche die Schlagzähigkeit erhöhen. Solche Kern/Schalenpolymere sind in Patent US 5,290,857 basierend auf Acrylat- oder Methacrylat-polymere beschrieben.

Gemäss der zweitgenannten Technik werden in Patent US 4,952,645 Epoxidharz-Zusammensetzungen beschrieben, welche durch die Umsetzung mit aliphatischen, cycloaliphatischen oder aromatischen Carbonsäuren, insbesondere di- oder trimeren Fettsäuren, sowie mit Carbonsäurenterminierten aliphatischen oder cyclo-aliphatischen Diolen flexibilisiert wurden. Solche Zusammensetzungen sollen sich durch eine erhöhte Flexibilität insbesondere bei tiefen Temperaturen auszeichnen.

[0006] EP 0 343 676 beschreibt reaktiven Hotmelt-Epoxidkiebstoff mit einem Polyurethan-Epoxid-Addukt. Dabei werden die endständigen Isocyanatgruppen von Präpolymeren mit mindestens einem hydroxylgruppenhaltigen Epoxidharz einer OH-Funktionalität von grösser 2 derart umgesetzt, dass ein bei Raumtemperatur fester Schmelzkiebstoff erhalten wird.

Bekannt ist auch, dass Epoxidharze mit Elastomeren wie synthetischen Kautschuken und deren Derivaten flexibilisiert werden können. Der Haupteffekt betreffend die Zähelastifizierung beruht dabel auf der nur teilweisen Mischbarkelt der Epoxidharze und den entsprechenden derivatisierten synthetischen Kautschuken, wodurch beim Herstellprozess heterodisperse Phasen entstehen, welche einen den Kern/Schale-Polymeren vergleichbaren Effekt haben. Die Einstellung dieser Überstruktur ist jedoch sowohl von der mengenmässigen Zusammensetzung als auch von den Prozessführung während des Härtungsprozesses sehr abhängig. Dies führt dazu, dass eine kontinuierlich gleichbleibende Qualität sehr schwierig zu erreichen ist.

5 Darstellung der Erfindung

15

20

25

30

50

[0007] Es ist die Aufgabe der vorliegenden Erfindung, neue Schlagzähigkeitsmodifikatoren für Epoxidharz-Zusammensetzungen zur Verfügung zu stellen, die insbesondere für den Einsatz bei tiefen Temperaturen geeignet sind. Diese Schlagzähigkeitsmodifikatoren sollen vorzugsweise als Bestandteil von bei Raumtemperatur stabilen, einkomponentigen und hitzehärtenden Zusammensetzungen, insbesondere Klebstoffen und Schmelzklebstoffen, geeignet sein.

[0008] Überraschenderweise wurde gefunden, dass dies durch den Einsatz von mit Epoxidgruppen-terminierten polymeren Verbindungen der allgemeinen Formel (I) erreicht werden kann:

$$Y_1 = \begin{bmatrix} X_1 & X_2 & X_3 & X_4 & X_5 & X$$

wobei X 1= O, S oder NH ist;

Y₁ für einen n-wertigen Rest eines reaktiven Polymeren nach dem Entfernen der endständigen, Amino-, Thioloder Hydroxylgruppen steht;

Y₂ für einen divalenten Rest von aliphatischen, cycloaliphatischen, aromatischen oder araliphatischen Diisocyanaten nach Entfernen der Isocyanatgruppen steht oder für einen trivalenten Rest von Trimeren oder Biureten von aliphatischen, cycloaliphatischen, aromatischen oder araliphatischen Diisocyanaten nach Entfernen der Isocyanatgruppen steht;

Y₃ für einen Rest eines eine primäre oder sekundäre Hydroxylgruppe enthaltenden allphatischen, cycloaliphatischen, aromatischen oder arallphatischen Epoxids nach dem Entfernen der Hydroxid- und Epoxidgruppen steht;

[0009] Es hat sich gezeigt, dass dieses Polymer der Formel (I) einen guten Schlägzähigkeitsmodifikator darstellt. Ein besonderer Aspekt der Erfindung stellt eine Zusammensetzung dar, welche mindestens ein Epoxid-Addukt A mit durchschnittlich mehr als einer Epoxidgruppe pro Molekül sowie mindestens ein Polymer B der Formel (I) sowie mindestens ein Thixotropiermittel C, auf Basis eines Harnstoffderivates in einem nicht-diffundierenden Trägermaterial, sowie mindestens einen Härter D für Epoxidharze, welcher durch erhöhte Temperatur aktiviert wird, umfasst. Diese Zusammensetzung dient insbesondere als Klebstoff und weist einen ausserordentlich hohen Schlagschälarbeitswert,

insbesondere bei tiefen Temperaturen, auf.

Gemäss bevorzugten Ausführungsformen sind weiterhin Zusammensetzungen beschrieben, die zusätzlich mindestens einen Füllstoff E und/oder mindestens einen Reaktiwerdünner F enthalten.

Weiterer Gegenstand der Erfindung sind Epoxidgruppen-terminierte Schlagzähigkeitsmodifikatoren der Formel (i). Es hat sich gezeigt, dass diese neuen Schlagzähigkeitsmodifikatoren eine bedeutende Schlagzähigkeitserhöhung in Epoxidharz-Zusammensetzungen, insbesondere 1-Komponentigen hitzehärtenden Epoxidharz-Zusammensetzungen sowie bei 2-Komponenten-Epoxidharz-Zusammensetzungen, bewirken.

Weg zur Ausführung der Erfindung

[0010] Die vorliegende Erfindung betrifft Zusammensetzungen, welche mindestens ein Epoxid-Addukt A mit durchschnittlich mehr als einer Epoxidgruppe pro Molekül, mindestens ein Polymer B der Formel (I), mindestens ein Thixotropiermittel C, auf Basis eines Harnstoffderivates in einem nicht-diffundierenden Trägermaterial und mindestens einen
Härter D für Epoxidharze, welcher durch erhöhte Temperatur aktiviert wird, enthalten.

[0011] Das Epoxid-Addukt A ist ein Epoxid-Addukt A1 oder ein Epoxid-Addukt A2.

Das Epoxid-Addukt A1 ist erhältlich aus der Reaktion von mindestens einer Dicarbonsäure und mindestens einem Diglycidylether. Das Epoxid-Addukt A2 ist erhältlich aus der Reaktion von mindestens einem Bis(aminophenyl)sulfon-

Isomeren oder von mindestens einem aromatischen Alkohol und mindestens einem Diglycidylether.

[0012] Die zur Herstellung des Epoxid-Addukt A1 verwendete Dicarbonsäure ist vorzugswelse eine Dimerfettsäure. Als besonders geeignet gezeigt haben sich dimere C_4 - C_{20} Fettsäuren, welche C_8 - C_{40} Dicarbonsäuren darstellen.

Bei den Diglycidylethern handelt es sich vorzugsweise um ein Flüssigharz, insbesondere Diglycidylether von Bisphenol-A (DGEBA), von Bisphenol-F sowie von Bisphenol-A/F (Die Bezeichnung "A/F" verweist hierbei auf eine Mischung von Aceton mit Formaldehyd, welche als Edukt bei dessen Herstellung verwendet wird). Durch die Herstellungsverfahren dieser Harze bedingt, ist klar, dass in den Flüssigharzen auch höher molekulare Bestandteile enthalten sind. Solche Flüssigharze sind beispielsweise als Araldite GY 250, Araldite PY 304, Araldit GY 282 (Vantico) oder D. E.R 331 (Dow) erhältlich.

Das Epoxid-Addukt A1 weist einen flexibilisierenden Charakter auf.

10

20

40

45

50

55

[0013] Das Epoxid-Addukt A2 ist erhältlich durch die Reaktion mindestens eines Bis(aminophenyl)sulfon-Isomeren oder mindestens eines aromatischen Alkohols mit mindestens einem Diglycidyiether. Der aromatische Alkohol ist bevorzugt ausgewählt aus der Gruppe von 2,2-Bis(4-hydroxyphenyl)propan (=Bisphenol-A), Bis(4-hydroxyphenyl)methan (=Bisphenol-F), Bis(4-hydroxyphenyl)sulfon, Hydrochinon, Resorcin, Brenzkatechin, Naphthochinon, Naphtoresorcin, Dihydroxynaphthalin, Dihydroxyanthrachinon, Dihydroxy-biphenyl, 3,3-bis(p-hydroxyphenyl)phthalide, 5,5-Bis (4-hydroxyphenyl)hexahydro-4,7-methanoindan sowie alle isomeren der vorgenannten Verbindungen. Als besonders bevorzugter aromatischen Alkohol ist Bis(4-hydroxyphenyl)sulfon geeignet.

Die bevorzugten Bis(aminophenyl)sulfon-isomeren sind Bis(4,-aminophenyl)sulfon und Bis(3-aminophenyl)sulfon.

Die bevorzugten Diglycidylether sind die bereits für Epoxid-Addukt A1 beschrieben Diglycidylether.

Das Epoxid-Addukt A2 weist eine eher starre Struktur auf.

[0014] Besonders bevorzugt ist die gleichzeitige Anwesenheit von Epoxid-Addukt A1 und Epoxid-Addukt A2 in Zusammensetzungen gemäss Anspruch 1.

[0015] Das Epoxid-Addukt A weist bevorzugt ein Moiekulargewicht von 700 - 6000 g/mol, vorzugsweise 900 - 4000 g/mol, insbesondere 1000 - 3300 g/mol auf. Unter 'Molekulargewicht' oder 'Molgewicht' wird hier und im Folgenden das Molekulargewichtsmittel M_n verstanden.

Die Herstellung des Epoxid-Adduktes A erfolgt in der dem Fachmann bekannten Weise. Vorteilhaft wird am Ende der Adduktierung noch eine Zusatzmenge des oder der für die Adduktierung verwendeten Diglycidylether zugegeben und als Epoxid-Addukt A-Vormischung eingesetzt. In dieser Epoxid-Addukt A-Vormischung beträgt der Gesamtanteil des oder der nicht reaglerten Diglycidylether 12 - 50 Gewichts-%, vorzugsweise 17 - 45 Gewichts-%, bezogen auf die Gewichtsumme der Epoxid-Addukt A-Vormischung.

Unter "Gesamtantell" wird hier und im Folgenden jeweils die Summe aller zu dieser Kategorie gehörenden Bestandteile verstanden. Kommen beispielsweise in der Adduktierung gleichzeitig zwei verschiedene Diglycidylether vor, so ist als Gesamtantell der Diglycidylether die Summe dieser zwei Diglycidylether zu verstehen.

[0016] Weiterhin vorteilhaft beträgt der Gewichtsanteil der Epoxid-Addukt A-Vormischung 20 - 70 Gewichts-%, vorzugsweise 35 - 65 Gewichts-%, bezogen auf das Gewicht der gesamten Zusammensetzung.

[0017] Das Polymer B ist durch Formel (I) darstellbar

$$Y_1 = \begin{bmatrix} X_1 & X_2 & X_3 & X_4 & X_5 & X$$

[0018] X₁ stellt hierbei O, S oder NH dar. Y₁ steht für einen n-wertigen Rest eines reaktiven Polymeren nach dem Entfernen der endständigen Amino-, Thiol- oder Hydroxylgruppen. Y₂ steht für einen divalenten Rest von aliphatischen, cycloaliphatischen, aromatischen oder araliphatischen Dilsocyanaten nach Entfernen der Isocyanatgruppen oder für einen trivalenten Rest von Trimeren oder Blureten von allphatischen, cycloaliphatischen, aromatischen oder araliphatischen Dilsocyanaten nach Entfernen der Isocyanatgruppen. Y₃ steht für einen Rest eines eine primäre oder sekundäre Hydroxylgruppe enthaltenden aliphatischen, cycloaliphatischen, aromatischen oder araliphatischen Epoxids nach dem Entfernen der Hydroxid- und Epoxidgruppen.

Für die Indizes q gelten die Werte q = 1, 2 oder 3 und für m die Werte m = 1 oder 2, während für n die Werte n = 2, 3 oder 4 gelten.

[0019] Das Polymer B der Formel (I) ist beispielsweise erhältlich durch die Umsetzung von isocyanat-terminierten Präpolymeren der Formel (II) mit Monohydroxy-Epoxidverbindungen der Formel (III) entsprechend der Reaktion RS1:

$$RS1: \bigvee_{1} \left[X_{1} \bigvee_{2} \left[NCO \right]_{m} \right]_{n} + r + HO \bigvee_{3} \left[\nabla O \right]_{q} \longrightarrow (I)$$

$$(III)$$

[0020] Die eingesetzten isocyanat-terminierten Präpolymere der Formel (II) sind das Umsetzungsprodukt von Polyisocyanaten der Formel (V) und X₁H-Gruppen tragenden Verbindungen der Formel (IV) entsprechend der Reaktion *RS2*:

$$RS2: Y_{1} = \begin{bmatrix} X_{1}H \end{bmatrix}_{n} + t OCN_{Y_{2}} \begin{bmatrix} NCO \end{bmatrix}_{m} \longrightarrow (II)$$

$$(IV)$$

[0021] Die Polymere der Formei (IV) weisen Gruppen X₁H auf. Diese können unabhängig voneinander OH, SH, oder NH₂ seln. Bevorzugt ist die HydroxylGruppe.

[0022] Bevorzugte Verbindungen der Formei (IV) sind Polyole, beispielsweise die folgenden handelsüblichen Polyole oder beliebige Mischungen davon:

- Polyoxyalkylenpolyole, auch Polyetherpolyole genannt, welche das Polymerisationsprodukt von Ethylenoxid, 1,2-Propylenoxid, 1,2- oder 2,3-Butylenoxid, Tetrahydrofuran oder Mischungen davon sind, gegebenenfalls polymerisiert mit Hilfe eines Startermoleküls mit zwei oder drei aktiven H-Atomen wie beispielsweise Wasser oder Verbindungen mit zwei oder drei OH-Gruppen. Eingesetzt werden können sowohl Polyoxyalkylenpolyole, die einen niedrigen Ungesättigtheitsgrad aufweisen (gemessen nach ASTM D-2849-69 und angegeben in Milliequivalent Ungesättigtheit pro Gramm Polyol (mEq/g)), hergesteilt beispielsweise mit Hilfe von sogenannten Double Metal Cyanide Complex Katalysatoren (kurz DMC-Katalysatoren), als auch Polyoxyalkylenpolyole mit einem höheren Ungesättigtheitsgrad, hergesteilt beispielsweise mit Hilfe von anionischen Katalysatoren wie NaOH, KOH oder Alkalialkoholaten. Spezieil geeignet sind Polyoxypropylendiole und -triole mit einem Ungesättigtheitsgrad tiefer als 0.02 mEq/g und mit einem Molekulargewicht im Bereich von 1000 30'000 g/mol, Polyoxybutylendiole und -triole, Polyoxypropylendiole und -triole mit einem Molekulargewicht von 400 8'000 g/mol, sowie sogenannte "EO-endcapped" (ethylene oxide-endcapped) Polyoxypropylendiole oder -triole. Letztere sind spezielle Polyoxypropylenpolyoxyethylenpolyole, die beispielsweise dadurch erhalten werden, dass reine Polyoxypropylenpolyole nach Abschluss der Polypropoxylierung mit Ethylenoxid alkoxyliert werden und dadurch primäre Hydroxylgruppen aufwelsen.
- Polyhydroxyterminierte Polybutadienpolyole;

10

15

25

30

35

40

45

50

55

- Polyesterpolyole, hergestellt belspielsweise aus zwei- bis dreiwertigen Alkoholen wie beispielsweise 1,2-Ethandiol, Diethylenglykol, 1,2-Propandiol, Dipropylenglykol, 1,4-Butandiol, 1,5-Pentandiol, 1,6-Hexandiol, Neopentylglykol, Glycerin, 1,1,1-Trimethylolpropan oder Mischungen der vorgenannten Alkohole mit organischen Dicarbonsäuren oder deren Anhydride oder Ester wie beispielsweise Bernsteinsäure, Glutarsäure, Adipinsäure, Korksäure, Sebacinsäure, Dodecandicarbonsäure, Maleinsäure, Fumarsäure, Phthaisäure, Isophthaisäure, Terephthaisäure und Hexahydrophthaisäure oder Mischungen der vorgenannten Säuren, sowie Polyesterpolyole aus Lactonen wie beispielsweise ε-Caprolacton;
- Polycarbonatpolyoie, wie sie durch Umsetzung beispielsweise der oben genannten zum Aufbau der Polyesterpolyoie eingesetzten - Alkohole mit Dialkykarbonaten, Diarykarbonaten oder Phosgen zugänglich sind.

[0023] Vorteilhaft sind die Polymere der Formel (IV) dl- oder höherfunktionelle Polyole mit OH-Equivalentsgewichten von 600 bis 6000 g/OH-Equivalent, vorzugsweise von 700 bis 2200 g/OH-Equivalent. Weiterhin vorteilhaft sind die

Polyole ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Polyethylenglycolen, Polypropylenglycolen, Polyethylenglycolen Polypropylenglycol-Blockpolymeren, Polybutylenglycolen, hydroxylterminierte Polybutadien-co-Acrylnitril, hydroxylterminierte synthethische Kautschuke und Gemische dieser genannten Polyole.

[0024] Im Weiteren können als Polymere der Formel (IV) auch mit di- oder höherfunktioneilen aminterminierten Polyethylenethern, Polypropylenethern, Polybutylenethern, Polybutadienen, Polybutadien/Acrylnitrilen sowie weiteren aminterminierten synthetischen Kautschuken oder Gemischen der genannten Komponenten verwendet werden.

[0025] Als Polymere der Formei (IV) sind insbesondere bevorzugt $\alpha_1\omega$ - Polyalkylenglykole mit C_2 - C_6 -Alkylengruppen oder mit gemischten C_2 - C_6 - Alkylengruppen, die mit Amino-, Thiol- oder, bevorzugt, Hydroxylgruppen terminiert sind. Besonders bevorzugt sind Hydroxylgruppen-terminierte Polyoxybutylene.

[0026] Die Polylsocyanate der Formel (V) sind Diisocyanate oder Triisocyanate. Geeignete Diisocyanate allphatische, cycloaliphatische, aromatische oder araliphatische Diisocyanate, insbesondere handelsübliche Produkte wie Methylendiphenyldiisocyanat (MDI), Hexamethylendiisocyanat (HDI), Toluoldilsocyanat (TDI), Tolidindiisocyanat (TO-DI), Isophorondiisocyanat (IPDI), Trimethylhexamethylendiisocyanat (TMDI), 2,5- oder 2,6-Bis-(isocyanatomethyl)- bicyclo[2.2.1]heptan, 1,5-Naphthalindiisocyanat (NDI), Dicyclohexylmethyldiisocyanat (H₁₂MDI), p-Phenylendiisocyanat (PPDI), m-Tetramethylxylylen diisocyanat (TMXDI), etc. sowie deren Dimere. Bevorzugt sind HDI, IPDI, MDI oder TDI. [0027] Geeignete Triisocyanate sind Trimere oder Biurete von aliphatischen, cycloaliphatischen, aromatischen oder araliphatischen Diisocyanaten, insbesondere die Isocyanurate und Biurete der im vorherigen Absatz beschriebenen Diisocyanate.

[0028] Eine weitere Möglichkeit für Y₁ sind kettenverlängerte Reste von Molekülen nach Entfernung der X₁H-Gruppen, die formell durch eine Reaktion ähnlich dem Schema *RS2* zwischen den bereits oben erwähnten Dioder Triolen und/oder Di- oder Triaminen sowie den bereits erwähnten Di- oder Triisocyanaten erhältlich sind. Durch Variation von t Schema *RS2*, respektive der Stöchiometrie, gibt es hierfür zwei Möglichkeiten.

Einerseits können durch einen Überschuss der X₁H-Gruppen bezogen auf die NCO-Gruppen OH-funktionelle Polymere mit unterschiedlich langen Ketten erhalten werden. Solche kettenverlängerte Polyole oder Polyamine der Formel (IV) enthalten Urethan- oder Harnstoff-Gruppen in der Kette und können mit anderen Di- oder Triisocyanaten weiter umgesetzt werden, so dass Polymere der Formei (il) entstehen.

Anderselts können durch einen Unterschuss der X₁H-Gruppen bezogen auf die NCO-Gruppen NCO-funktioneile Polymere der Formel (II) mit unterschiedlich langen Ketten erhalten werden.

Die Kettenlänge und Vernetzungsgrad dieser Kettenverlängerten Polymere der Formel (II) ist sehr stark abhängig vom Verhältnis [X₁H]/[NCO]. Die Ketten sind umso länger je näher dieses Verhältnis bei 1 ist. Es ist dem Fachmann klar, dass zu lange Ketten beziehungsweise zu hoher Vernetzungsgrad zu nicht mehr verwendbaren Polymeren führen würde.

Für die Kettenverlägerung werden insbesondere Diole oder Diamine und Diisocyanate bevorzugt.

[0029] Die Monohydroxy-Epoxidverbindung der Formel (II) welst 1, 2 oder 3 Epoxygruppen auf. Die Hydroxidgruppe dieser Monohydroxy-Epoxidverbindung (II) kann eine primäre oder eine sekundäre Hydroxylgruppe darstellen.

[0030] Zur Umsetzung der so erhaltenen endständigen Isocyanate können entsprechende Mengen monohydroxyihaltigen Epoxide der Formel (III) eingesetzt werden. Von der Stöchlometrie, welche in Reaktionsschema RS1 durch r = m*n, entsprechend einem Verhältnis [OH]/[NCO] = 1, gegeben ist, kann jedoch abgewichen werden. Das Verhältnis [OH]/[NCO] beträgt 0.6 bis 3.0, vorzugsweise 0.9 bis 1.5, insbesondere 0.98 bis 1.1.

Je nach Reaktionsführung entstehen bei der Umsetzung von mehrfunktioneilen Alkoholen mit Epichlorhydrin als Nebenprodukte auch die entsprechenden Monohydroxy-epoxidverbindungen in unterschiedlichen Konzentrationen. Diese lassen sich durch übliche Trennoperationen isolleren. In der Regel genügt es aber, das bei der Glycidylislerungsreaktion von Polyoien erhaltene Produktgemisch aus vollständig und partiell zum Glycidylether reagiertem Polyoi einzusetzen. Beispiele solcher hydroxylhaltigen Epoxide sind Trimethylolpropandiglycidylether (als Gemisch enthalten in Trimethylolpropantriglycidylether), Glycerindiglycidylether (als Gemisch enthalten in Glycerintriglycidylether), Pentaerythrittriglycidylether (als Gemisch enthalten in Pentaerythrittetraglycidylether). Vorzugsweise wird Trimethylolpropandiglycidylether, welcher zu einem relativ hohen Anteil in üblich hergestellten Trimethylolpropantriglycidylether vorkommt, verwendet.

Es können aber auch andere ähnliche hydroxyihaltige Epoxide, insbesondere Glycidol, 3-Glycidyloxybenzylai-kohol oder Hydroxymethyi-cyclohexenoxid eingesetzt werden. Weiterhin bevorzugt ist der β -Hydroxyether der Formel (VI), der In handelsüblichen flüssigen Epoxidharzen hergestellt aus Bisphenol-A (R = CH₃) und Epichlorhydrin zu etwa 15 % enthalten ist, sowie die entsprechenden β -Hydroxyether, die bei der Reaktion von Bisphenol-F (R = H) oder des Gemisches von Bisphenol-A und Bisphenol-F mit Epichlorhydrin gebildet werden.

55

50

40

25

5

15

30

50

55

[0031] Im Weiteren können auch unterschledlichste Epoxide mit einer β-Hydroxyether-Gruppe, hergestellt durch die Reaktion von (Poly-)Epoxiden mit einem Unterschuss von einwertigen Nukleophilen wie Carbonsäuren, Phenolen, Thiolen oder sec.- Aminen, eingesetzt werden.

[0032] Die freie primäre oder sekundäre OH-Funktionalität der Monohydroxy-Epoxidverbindung der Formel (III) lässt eine effiziente Umsetzung mit terminalen Isocyanatgruppen von Präpolymeren zu, ohne dafür unverhältnismässige Überschüsse der Epoxidkomponente einsetzen zu müssen.

[0033] Das Polymer B weist vorteilhaft einen elastischen Charakter auf und ist weiterhin vorteilhaft in Epoxidharzen löslich oder dispergierbar.

[0034] Das Polymer B kann bei Bedarf und je nach der resultierenden Viskosität mit weiteren Epoxidharzen verdünnt werden. Bevorzugt sind hierzu Diglycidylether von Bisphenol-A, Bisphenol-F sowie von Bisphenol-A/F, aber sowie die weiter unten beschriebenen epoxidgruppentragenden Reaktiwerdünner F, insbesondere Hexandioldiglycidylether, Polypropylenglykoldiglycidylether und Trimethylolpropantriglycidylether.

[0035] Vorteilhaft beträgt der Gesamtanteil des Polymeren B 5 - 40 Gewichts-%, vorzugswelse 7 - 30 Gewichts-%, bezogen auf das Gewicht der gesamten Zusammensetzung.

[0036] Weiterhin enthält die Zusammensetzung mindestens ein Thixotropiermittel C, auf Basis eines Harnstoffderivates in einem nicht-diffundierenden Trägermaterial. Die Herstellung von solchen Harnstoffderivaten und Trägermateriallen sind im Detail in der Patentanmeldung EP 1 152 019 A1 beschrieben. Das Trägermaterial ist vorteilhaft ein blockiertes Polyurethanpräpolymer C1, insbesondere erhalten durch Umsetzung eines trifunktionellen Polyetherpolyols mit IPDI und anschliessender Blockierung der endständigen Isocyanatgruppen mit Caprolactam.

Das Hamstoffderivat ist ein Umsetzungsprodukt eines aromatischen monomeren Diisocyanates mit einer aliphatischen Aminverbindung. Es ist auch durchaus möglich, mehrere unterschiedliche monomere Diisocyanate mit einer oder mehreren aliphatischen Aminverbindungen oder ein monomeres Diisocyanat mit mehreren aliphatischen Aminverbindungen umzusetzen. Als besonders vorteilhaft hat sich das Umsetzungsprodukt von 4,4'-Diphenyl-methylendiisocyanat (MDI) mit Butylamin erwiesen.

Vorteilhaft beträgt der Gesamtanteil des Thixotropiermittels C 5 - 40 Gewichts-%, vorzugsweise 10 - 25 % Gewichts-%, bezogen auf das Gewicht der gesamten Zusammensetzung. Der Anteil des Harnstoffderivats beträgt vorteilhaft 5 - 50 Gewichts-%, vorzugsweise 15 - 30 Gewichts-%, bezogen auf das Gewicht des Thixotropiermittels C. [0037] Die erfindungsgemässe Zusammensetzung enthält weiterhin mindestens einen Härter D für Epoxidharze, welcher durch erhöhte Temperatur aktiviert wird. Es handelt sich hierbel vorzugsweise um einen Härter, welcher ausgewählt ist aus der Gruppe Dicyandiamid, Guanamine, Guanidine, Aminoguanidine und deren Derivate. Weiterhin möglich sind katalytisch wirksame substituierte Harnstoffe wie 3-Chlor-4-Methylphenylharnstoff (Chlortoluron), oder Phenyl-Dimethylharnstoffe, insbesondere p-Chlorphenyl-N,N-dimethylharnstoff (Monuron), 3-Phenyl-1,1-dimethylharnstoff (Fenuron) oder 3,4-Dichlorphenyl-N,N-dimethylharnstoff (Diuron). Weiterhin können Verbindungen der Klasse der Imidazole und Amin-Komplexe eingesetzt werden. Besonders bevorzugt ist Dicyandiamid.

[0038] Vorteilhaft beträgt der Gesamtanteil des Härters D 1 - 10 Gewichts-%, vorzugsweise 2 - 8 Gewichts-%, bezogen auf das Gewicht der gesamten Zusammensetzung.

[0039] In einer bevorzugten Ausführungsform enthält die Zusammensetzung zusätzlich mindestens einen Füllstoff E. Bevorzugt handelt es sich hierbei um Glimmer, Talk, Kaolin, Wollastonit, Feldspat, Chlorit, Bentonit, Montmorillonit, Calciumcarbonat (gefällt oder gemahlen), Dolomit, Quarz, Kieselsäuren (pyrogen oder gefällt), Cristobalit, Calciumoxid, Aluminiumhydroxid, Magnesiumoxid, Keramikhohlkugeln, Glashohlkugeln, organische Hohlkugeln, Glaskugeln, Farbpigmente. Als Füllstoff E sind sowohl die organisch beschichteten als auch die unbeschichteten kommerziell erhältlichen und dem Fachmann bekannten Formen gemeint.

Vortellhaft beträgt der Gesamtantell des gesamten Füllstoffs E 5 - 30 Gewichts-%, vorzugsweise 10 - 25 Gewichts-%, bezogen auf das Gewicht der gesamten Zusammensetzung.

[0040] In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform enthält die Zusammensetzung zusätzlich mindestens einen epoxidgruppentragenden Reaktiwerdünner F. Bei diesen Reaktivverdünnern F handelt es sich insbesondere um:

Glycidylether von monofunktionellen gesättigten oder ungesättigten, verzweigten oder unverzweigten, zyklischen oder offenkettigen C₄ - C₃₀ Alkoholen, z.B. Butanolglycidylether, Hexanolglycidylether, 2-Ethylhexanolether, Allylglycidylether, Tetrahydrofurfuryl- und Furfurylglycidylether, Trimethoxysilylglycidylether etc.

- Glycldylether von difunktionellen gesättigten oder ungesättigten, verzweigten oder unverzweigten, zyklischen oder offenkettigen C₂ C₃₀ Alkolen, z.B Aethylenglykol-, Butandioi-, Hexandioi-, Oktandiolgylcidylether, Cyclohexandimethanoidigylcidylether, Neopentylglycoldiglycidylether etc.
- Glycidylether von tri- oder polyfunktionellen, gesättigten oder ungesättigten, verzweigten oder unverzweigten, zyklischen oder offenkettigen Akoholen wie epoxidiertes Rhizinusöi, epoxidiertes Trimethylolpropan, epoxidiertes Pentaerythrol oder Polygiycidylether von aliphatischen Polyolen wie Sorbitol, Glycerln, Trimethylolpropan etc.
- Glycidylether von Phenol- und Aniilnverbindungen wie Phenylgiycidylether, Kresolgiycidylether, p-tert.-Butylphenylgiycidylether, Nonylphenolgiycidylether, 3-n-Pentadecenyl-glycidylether (aus Cashewnuss-Schalen-Öl), N, N-Diglycidylanllin etc.
 - Epoxidierte Tertläre Amine wie N, N-Diglycidylcyclohexylamin etc.

20

50

- Epoxidierte Mono- oder Dicarbonsäuren wie Neodecansäureglycidylester, Methacrylsäureglycidylester, Benzoesäureglycidylester, Phthalsäure-, Tetra- und Hexahydrophthalsäurediglycidylester, Diglycidylester von dimeren Fettsäuren etc.
 - Epoxidlerte di- oder trifunktioneile, nieder- bis hochmolekulare Polyetherpolyoie wie Polyethylengiycol-diglycidy- lether, Polypropylenegiycoldiglycidylether etc.

[0041] Besonders bevorzugt sind Hexandioldiglycidylether, Polypropylenglycoldiglycidylether und Polyethylenglycoldiglycidylether.

[0042] Vorteilhaft beträgt der Gesamtanteli des epoxidgruppentragenden Reaktivverdünners F 1 - 7 Gewichts-%, vorzugsweise 2 - 6 Gewichts-%, bezogen auf das Gewicht der gesamten Zusammensetzung.

[0043] Es hat sich gezeigt, dass sich die erfindungsgemässe Zusammensetzung sich besonders erfolgreich als einkomponentige Klebstoffe eignen. insbesondere sind hiermit hitzehärtende einkomponentige Klebstoffe realisierbar, die sich durch eine hohe Schlagzähigkeit sowohl bei höheren Temperaturen und vor allem bei tiefen Temperaturen, insbesondere zwischen 0°C bis -40°C auszeichnen. Solche Klebstoffe werden für das Verkleben von hitzestablien Materialien benötigt. Unter hitzestabilen Materialien werden Materialien verstanden, welche bei einer Aushärtetemperatur von 100 - 220 °C, vorzugsweise 120 - 200°C zumindest während der Aushärtezeit formstabil sind. Insbesondere handelt es sich hierbei um Metalie und Kunststoffe wie ABS, Polyamid, Polyphenylenether, Verbundmaterialien wie SMC, ungesättigte Polyester GFK, Epoxid- oder Acrylatverbundwerkstoffe. Bevorzugt ist die Anwendung, bei der zumindest ein Material ein Metali ist. Als besonders bevorzugte Verwendung gilt das Verkleben von gleichen oder verschiedenen Metalien, insbesondere im Rohbau in der Automobilindustrie. Die bevorzugten Metalie sind vor allem Stahl insbesondere elektrolytisch verzinkter, feuerverzinkter, beölter Stahl, Bonazink-beschichteter Stahl, und nachträglich phosphatierter Stahl, sowie Aluminium insbesondere in den im Autobau typischerwelse vorkommenden Varianten. [0044] Mit einem Klebstoff basierend auf einer erfindungsgemässen Zusammensetzung kann vor allem die ge-

wünschte Kombination von hoher Crashfestigkeit und hoher sowie tiefer Einsatztemperatur erreicht werden.

Fin solcher Klebstoff wird zuerst mit den zu verkiebenden Materialien bei einer Temperatur von zwischen 10° C

Ein solcher Klebstoff wird zuerst mit den zu verkiebenden Materialien bei einer Temperatur von zwischen 10°C und 80°C, insbesondere zwischen 10°C und 60°C, kontaktiert und anschliessend typischerweise bei einer Temperatur von 100 - 220 °C, vorzugsweise 120 - 200°C, ausgehärtet.

[0045] Selbstverständlich können mit einer erfindungsgemässen Zusammensetzung neben hitzehärtenden Kiebstoffen auch Dichtmassen oder Beschichtungen realisiert werden. Ferner eignen sich die erfindungsgemässen Zusammensetzungen nicht nur für den Automobilbau sondern auch für andere Anwendungsgeblete. Besonders naheliegend sind verwandte Anwendungen in Transportmittelbau wie Schiffe, Lastwagen, Busse oder Schienenfahrtzeuge oder im Bau von Gebrauchsgütern wie beispielsweise Waschmaschinen.

[0046] Die mittels einer erfindungsgemässen Zusammensetzung verklebten Materialien kommen bei Temperaturen zwischen typischerweise 100°C und -40°C, vorzugsweise zwischen 80°C und -40°C, insbesondere zwischen 50°C und -40°C zum Einsatz.

[0047] Die Zusammensetzungen weisen typischerweise Bruchenergie, gernessen nach DIN 11343, von mehr als 10J bei 0°C, sowie bevorzugt mehr als 1.0 J bei -40°C auf. Insbesondere bevorzugt sind Bruchenergien von mehr als 11.5 J bei 0°C und bei -40°C von mehr als 1.5 J.

[0048] In einer speziellen Weise sind auch Schmelzklebstoffe auf der Basis der erfindungsgemässen Zusammensetzung realisierbar. Hierbei werden zusätzlich die beim Epoxid-Addukt A entstehenden Hydroxygruppen mit Polyisocyanat, beziehungsweise einem Polyisocyanat-Präpolymer, umgesetzt. Dadurch wird die Viskosität erhöht, und eine Warmapplikation erforderlich.

[0049] Eln weiterer Aspekt der Erfindung sind neue Epoxidgruppen-terminierter Schlagzähigkeitsmodifikatoren der

Formel (I), deren detaillierte Konstitution und Wege zur Herstellung bereits weiter vorne beschrieben worden sind.

Es hat sich gezeigt, dass diese Epoxidgruppen-terminierte Schlagzähigkeitsmodifikatoren der Formel (I) epoxid-harz-haltigen Zusammensetzungen beigefügt werden können. Neben den bereits beschriebenen hitzehärtenden 1-Komponenten Zusammensetzungen eignen sie sich auch sehr gut bei 2- oder Mehr-Komponenten Epoxidharzzusammensetzungen, insbesondere für solche, deren zweite Komponente ein Amin- beziehungsweise ein Polyaminhärter darstellt. Die Epoxidgruppen-terminierte Schlagzähigkeitsmodifikatoren der Formei (I) werden der Härterkomponente zugegeben, wobei ein oder mehrere Addukte gebildet werden, oder, vorzugsweise, derjenigen Komponente zugegeben, welche das Epoxidharz enthält. Weitere, weniger bevorzugte, Möglichkeiten sind die Zugabe eines Epoxidgruppen-terminierten Schlagzähigkeitsmodifikators direkt bei der Applikation oder die Zugabe als Bestandteil einer dritten oder welteren Komponente bei der Applikation.

Die Aushärtungstemperatur solcher 2- oder Mehr-Komponenten-Epoxidharzzusammensetzungen ist vorzugsweise zwischen 10°C und 60°C, insbesondere zwischen 15°C und 50°C. Epoxidgruppen-terminierte Schlagzähigkeitsmodifikatoren der Formel (I) eignen sich insbesondere als Zusatz zu 2-Komponenten Epoxidharzklebstoffen. Die Erhöhung der Schlagzähigkeit ist hierbei nicht auf tiefe Temperaturen beschränkt.

[0050] Diese Zusammensetzungen, insbesondere Klebstoffe, werden unmittelbar vor der Applikation mit einem 2oder Mehr-Komponentenmischgerät auf die zu kontaktierenden Materialien aufgetragen. Solche 2- oder Mehrkomponentenklebstoffe können sowohl im Automobilbau als auch im Transportmittelbau (Schiffe, Lastwagen, Busse oder
Schienenfahrzeuge) oder im Bau von Gebrauchsgütern wie beispielsweise Waschmaschlnen, aber auch im Bausektor
beispielsweise als versteifende Strukturklebstoffe (u.a. Verbundwerkstoffe etc.) eingesetzt werden.

Beispiele

10

20

25

35

40

45

50

55

[0051] Im folgenden sollen einige Beispiele aufgezeigt werden, welche die Erfindung welter veranschaulichen, den Umfang der Erfindung aber In keiner Weise beschränken sollen. Die In den Beispielen verwendeten Rohstoffe sind in Tabelle 1 aufgelistet.

Allgemeine Herstellung des Epoxidadduktes A beziehungswelse der Epoxid-Addukt A-Vormischung:

Belspiel für Epoxid-Addukt A-Vormischung: A-VM1

[0052] Bei 110°C wurden unter Vakuum und Rühren 123.9 g einer dimeren Fettsäure, 1.1 g Triphenylphosphin sowie 71.3 g Bis(4-hydroxyphenyl)sulfon mit 658 g eines flüssigen DGEBA-Epoxidharzes mit einem Epoxidgehalt von 5.45 eq/kg 5 Stunden iang umgesetzt, bis eine konstante Epoxidkonzentration von 2.82 eq/kg erreicht war. Nach dem Ende der Reaktion wurden dem Reaktionsgemisch A zusätzlich 187.0 g flüssigen DGEBA-Epoxidharzes zugegeben.

Tabelle 1

Tabelle 1					
Verwendete Rohstoffe	Lieferant				
Dimerisierte C18-Fettsäure (Pripol 1013)	Uniquema				
Triphenylphosphin	Fluka AG				
Bis(4-hydroxyphenyl)sulfon	Fluka AG				
Bisphenol-A-diglycidylether (=DGEBA)	Vantico				
Polypropylenglycol-diglycidylether (ED-506)	Asahi-Denka Kogyo				
Dicyandiamid (=Dicy)	Degussa				
isophoron-diisocyanat (=IPDI)	Degussa-Hüls				
Caprolactam	EMS Chemie				
N-Butylamin	BASF				
4,4'-Diphenyi-methylen-diisocyanat (=MDI)	Bayer				
Hexandioldiglycidylether	Prümmer				
Alcupol® D-2021 (Difunktionelles Polypropylenglykol, OH-Equivalentgewicht = 1000 g/OH-Equivalent)	Repsol				
Desmophen 3060 BS (Trifunktionelles Polypropylenglykol, OH-Equivalentgewicht = 1000 g/OH-Equivalent)	Bayer				

Tabelle 1 (fortgesetzt)

Verwendete Rohstoffe	Lieferant
PolyTHF 1000 (Difunktionelles Polybutylenglykol, OH-Equivalentgewicht = 500 g/OH-Equivalent)	BASF
PolyTHF 2000 (Difunktionelles Polybutylenglykol, OH-Equivalentgewicht = 1000 g/ OH-Equivalent)	BASF
Poly bd® R45 HT (Hydroxylterminertes Polybutadien, OH-Equivalentgewicht = ca. 1200 g/OH-Equivalent)	Atofina
Struktol Polydis® 3604 (Nitrilkautschukmodifiziertes Epoxidharz (Epoxidgehalt 3.0 eq/kg)	Schill + Seilache

Beispielhafte Herstellung eines monohydroxylhaltigen Epoxides

[0053] Trimethylolpropanglycidylether wurde gemäss dem Verfahren in Patent US 5,668,227, Beispiel 1 aus Trimethylolpropan und Epichlorhydrin mit Tetramethylammoniumchlorid und Natronlauge hergestellt. Man erhält ein gelbliches Produkt mit Epoxidzahl von 7.5 eq/kg und einem Hydroxylgruppengehalt von 1.8 eq/kg. Aus dem HPLC-MS Spektrum kann geschlossen werden, dass Trimethylolpropandiglycidylether zu wesentlichen Anteilen in Trimethylolpropantriglycidylether und vorliegt.

[0054] Im Folgenden werden unterschiedliche Beispiele der Herstellung des Polymers B der Formel (I) gezeigt.

Beispiel 1 eines Polymers B: B-01

5

10

15

20

35

55

[0055] 200 g PolyTHF 2000 (OH-Zahl 57.5 mg/g KOH) wurden 30 Minuten unter Vakuum bei 100°C getrocknet. Anschliessend wurden 47.5 g IPDI und 0.04 g Dibutylzinndilaurat zugegeben. Die Reaktion wurde unter Vakuum bei 90°C bis zur Konstanz des NCO-Gehaltes bei 3.6% nach 2.5 h geführt (theoretischer NCO-Gehalt: 3.7%). Anschliessend wurden 123.7 g des oben beschriebenen Trimethylolpropanglycidylethers als monohydroxylhaltiges Epoxid der Formel (III) zugegeben. Es wurde bei 90°C unter Vakuum weitergerührt, bis der NCO-Gehalt nach weiteren 3h unter 0.1 % gesunken war. Nach Abschluss der Reaktion wurden 82.5 g DGEBA zugegeben (1/3 der Masse des unblokkierten, NCO-endständigen Präpolymers). So wurde ein klares Produkt mit einem Epoxid-Gehalt ("End-EP-Gehalt") von 3.15 eq/kg erhalten.

Beispiele 2 - 5 eines Polymers B: B-02 bis B-05

[0056] Die in Tabelle 2 zusammengefassten, belspleihaften Epoxidgruppen-terminierten Polymers B, bezeichnet als B-02 bis B-05, wurden auf der Basis von unterschiedlichen Polyolen bzw. Polyolgemischen gemäss untenstehender Tabelle in gleicher Weise synthetisiert, wie sie für Beisplei B-01 beschrieben ist. Die Menge des zur Terminierung der endständigen NCO-Gruppen benötigten Trimethylolpropanglycidylethers wurde exakt dem nach der ersten Synthesestufe erreichten NCO-Gehalt angepasst. Die zur Verdünnung zugegebene Menge DGEBA wurde bei allen Präpolymeren mit 1/3 der Masse des in der ersten Synthesestufe hergestellten, NCO-endständigen Präpolymers berechnet.

Beispiel 6 eines kettenverlängerten Polymers B: B-06

[0057] Beispiel 6 *B-06* ist ein Beispiel eines Polymeren B, bei welchem das Y₁-basierende Polymer ein kettenverlängertes Diol darstellt.

200 g PolyTHF 1000 (OH-Zahl 114 mg/g KOH) wurden 30 Minuten unter Vakuum bei 100°C getrocknet. Anschliessend wurden 73.5 g IPDI und 0.04 g Dibutylzinndilaurat zugegeben. Dies entspricht einem molaren [NCO]/[OH] Verhältnis von 1.6 / 1 und führt, wie bereits beschrieben, zu einer Kettenverlängerung des entstehenden Polymers. Die Reaktion wurde unter Vakuum bei 90°C bis zur Konstanz des NCO-Gehaltes bei 4.9% nach 2.5 h geführt (theoretischer NCO-Gehalt: 5.1 %). Anschliessend wurden 186.1 g des oben beschriebenen Trimethylolpropanglycidylethers als monohydroxylhaltiges Epoxid der Formel (III) zugegeben. Es wurde bei 90°C unter Vakuum weitergerührt, bis der NCO-Gehalt nach weiteren 3.5h unter 0.1 % gesunken war. Nach Abschluss der Reaktion wurden 91.2 g DGEBA zugegeben (1/3 der Masse des unblockierten, NCO-endständigen Präpolymers). So wurde ein klares Produkt mit einem Epoxid-Gehalt ("End-EP-Gehalt") von 3.50 eq/kg erhalten.

Tabelle 2

Beispiel Nr.	Eingesetzte Polyole (Formel (IV)	Hydroxylzahl (mg/g KOH)	End-EP-Gehalt (eq/kg)
B-01	PolyTHF 2000	57.5	3.15
B-02	Desmophen 3060 BS	55.5	3.10
B-03	Desmophen 3060 BS / Poly Bd® R45 HT (w/ w-Verhältnis 8/2)	53.5	3.13
B-04	Alcupol® D-2021	56.0	3.15
B-05	PolyTHF 2000 / Poly Bd® R45 HT (w/w- Verhältnis 8/2)	55.5	3.13
B-06	PolyTHF 1000	114	3.50

Thixotropiermittel C

5

10

15

20

30

35

40

45

50

[0058] Als Beispiel für ein Thixotropiermittel C auf Basis eines Harnstoffderivates in einem nicht-diffundlerenden Trägermaterial wurde ein gemäss Patentanmeldung EP 1 152 019 A1 in einem blockierten Polyurethan-Präpolymer mit oben erwähnten Rohstoffen hergestellt:

Trägermaterial: Blocklertes PolyurethanPräpolymer C1:

[0059] 600.0 g eines Polyetherpolyols (3000 g/mol; OH-Zahl 57 mg/g KOH) wurden unter Vakuum und Rühren bei 90°C mit 140.0 g IPDI zum Isocyanatterminierten Präpolymer umgesetzt, bls der Isocyanatgehalt konstant blieb. Anschliessend wurden die freien Isocyanatgruppen mit Caprolactam (2% Überschuss) blockiert.

Harnstoffderivat (HSD1) in blockiertem Polyurethan-Präpolymer:

[0060] Unter Stickstoff und leichtem Wärmen wurden 68.7 g MDI-Flocken in 181.3 g des oben beschriebenen blokkierten Präpolymeres eingeschmolzen. Danach wurden während zwei Stunden unter Stickstoff und schnellem Rühren 40.1 g N-Butylamin gelöst in 219.9 g des oben beschriebenen blockierten Präpolymers zugetropft. Nach Beendigung der Zugabe der Amlniösung wurde die weisse Paste für weitere 30 Minuten weitergerührt. So wurde nach dem Abkühlen eine weisse, weiche Paste erhalten, welche einen freien Isocyanatgehalt von < 0.1 % aufwies (Anteil Harnstoffderlyat ca. 20%).

Beispiel-Zusammensetzungen

[0061] Als Beispiele wurden diverse Kiebstoffzusammensetzungen gemäss Tabelle 3 hergestellt.

Als Vergleich Referenz zu den erfindungsgemässen Beispielzusammensetzungen wurden als nicht erfindungsgemässen Beispiele *Ref-01* der hochstrukturelle Epoxidklebstoff Betamate-1493 (kommerziell erhältlich von Dow-Automotive, Freienbach, Schweiz) sowie *Ref-02* bis *Ref-04* herangezogen.

[0062] Die Klebstoffe wurden nach Applikation auf elektrolytisch verzinktern Stahl (eloZn) bei 50°C während 30 Minuten im Ofen bei 180°C ausgehärtet. Alle Prüfungen erfolgten erst nach Abkühlung des Klebstoffes auf Raumtemperatur.

Prüfmethoden:

Zugscherfestigkeit (ZSF) (DIN EN 1465)

[0063] Die Probekörper wurden mit elektrolytisch verzinktem Stahl (eloZn) mit dem Mass 100 x 25 x 0.8mm hergestellt, dabei betrug die Klebfläche 25 x 10mm bei einer Schichtdicke von 0.3mm. Gehärtet wurde 30 Min. bei 180°C. Die Zuggeschwindigkeit betrug 10mm/Min.

55 Schlagschälarbeit (ISO 11343)

[0064] Die Probekörper wurden mit elektrolytisch verzinktem Stahl (eloZn) mit dem Mass 90 x 25 x 0.8mm hergestellt,

dabei betrug die Klebfläche 25 x 30mm bei einer Schichtdicke von 0.3mm. Gehärtet wurde 30 Min. bei 180°C. Die Zuggeschwindigkeit betrug 2 m/s. Als Bruchenergie in Joule wird die Fläche unter der Messkurve (von 25% bis 90%, gemäss DIN 11343) angegeben.

Tabelle 3.

	Ref-01	Ref-02	Ref-03	Ref-04	Z-01	Z-02	Z-03	Z-04	Z-05	Z-06
A-VM1 [g]		55.6	55.6	55.6	55.6	55.6	55.6	55.6	55.6	55.6
Zusatz DGEBA[g]			-	3.3						
Polydis® 3604 [g]			18.0							
B-01 [g]					18.0					
<i>B-02</i> [g]						18.0				
B-03 [g]							18.0			
B-04 [g]								18.0		
B-05 [g]									18.0	
B-06 [g]										18.0
C [g]		21.0	21.0	21.0	21.0	21.0	21.0	21.0	21.0	21.0
Zusatz biockiertes Präpolymer(<i>C1</i>)[g]				14.7						
Dicyanamid (D) [g]		3.4	3.9	3.4	4.0	4.0	4.0	3.9	4.0	4.0
Füllstoffgernisch (E) [g]		22.0	22.0	22.0	22.0	22.0	22.0	22.0	22.0	22.0
Hexandioldiglycidylether (F) [g]			1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5
ED-506(F) [g]		2.4	2.4	2.4	2.4	2.4	2.4	2.4	2.4	2.4
ZSF [MPa]	19.9	21.2	20.5	15.8	19.8	18.8	19.2	19.6	19.1	20.7
BE¹ bei 50°C [J]	18.0	14.0	12.3	8.8	14.3	12.9	13.6	14.9	13.6	14.5
BE¹ bei 23°C [J]	17.8	11.2	9.6	7.4	14.4	13.0	13.2	13.2	14.0	14.7
BE¹ bei 0°C [J]	16.2	5.8	6.3	6.4	14.0	12.4	12.9	12.0	12.9	13.5
BE¹ bei -20°C [J]	4.2	2.4	2.1	2.1	11.9	10.5	9.4	7.4	9.8	9.2
BE¹ bel -40°C [J]	0.5	0.4	0.2	0.4	6.0	2.6	4.1	1.6	4.0	3.5

¹BE =Bruchenergie

5 Resultate

5

10

15

20

25

30

35

40

50

[0065] Die Resultate der Klebstoffformullerungen in Tabelle 3 zeigen, dass mit den erfindungsgemässen Zusammensetzungen die Kombination von hoher Festigkeit und hoher Schlagzähigkeit sowohl bei Raumtemperatur wie auch bei tiefen Temperaturen bis -40°C erreicht werden können.

Das Referenzbeispiel *Ref-01* zeigt zwar gute Schlagzählgkeitsfestigkeiten bei Temperaturen über 0°C, weist aber bei tiefen Temperaturen, d.h. unter 0°C im Vergleich zu den erfindungsgemässen Klebstoffen bedeutend tiefere Werte auf.

Das Referenzbeispiel *Ref-02* unterscheidet sich von den erfindungsgemässen Beispielen im Wesentlichen durch die Abwesenheit des Epoxidgruppen-terminierten Schlagzählgkeitsmodifikators der Formel (I). Die Resultate zeigen, dass zwar die Zusammensetzung zwar bei 50°C vergleichbare Schlagzählgkeitsfestigkeiten wie die erfindungsgemässen Zusammensetzungen aufweist, bei tieferen Temperaturen, insbesondere 0°C und tiefer, jedoch massiv schlechter als diese ist.

Das Referenzbeispiel Ref-03 beinhaltet ein kommerziell erhältliches Epoxidgruppen-terminiertes Poly-butadien-

Acrylnitril-Copolymer versetzt. Die Resultate zeigen jedoch, dass die Schlagzähigkeitsfestigkeiten unter 50°C deutlich schlechter als die der erfindungsgemässen Zusammensetzungen sind.

Das Referenzbeispiel *Ref-04* unterscheidet sich von *Ref-02* im Wesentlichen dadurch, dass es doppelt soviel blockiertes Polyurethan-Präpolymer des Thixotropiermittels enthält. Die Resultate zeigen aber jedoch, dass dies trotz seines flexibilisierenden Charakters keineswegs förderlich für die Schlagzähigkeitsfestigkeiten ist.

Die erfindungsgemässen Zusammensetzungen Z-01 bis Z-06 zeigen alle gute Bruchenergien. Besonders vorteilhaft sind diese Werte bei Temperaturen zwischen 0°C und -40°C.

10 Patentansprüche

5

15

20

30

35

40

45

55

1. Zusammensetzung umfassend mindestens ein Epoxid-Addukt A mit durchschnittlich mehr als einer Epoxidgruppe pro Molekül;

mindestens ein Polymer B der Formel (I)

$$Y_1 = \begin{bmatrix} X_1 & X_2 & X_3 & X_4 & X_5 & X$$

25 wobei

 $X_1 = O$, S oder NH ist;

Y₁ für einen n-wertigen Rest eines reaktiven Polymers nach dem Entfernen der endständigen, Amino-, Thioloder Hydroxylgruppen steht;

Y₂ für einen divalenten Rest von aliphatischen, cycloaliphatischen, aromatischen oder araliphatischen Diisocyanaten nach Entfernen der isocyanatgruppen steht, oder für einen trivalenten Rest von Trimeren oder Blureten von aliphatischen, cycloaliphatischen, aromatischen oder araliphatischen Diisocyanaten nach Entfernen der isocyanatgruppen steht;

Y₃ für einen Rest eines eine primäre oder sekundäre Hydroxylgruppe enthaltenden allphatischen, cycloaliphatischen, aromatischen oder araliphatischen Epoxids nach dem Entfernen der Hydroxid- und Epoxidgruppen, steht;

q = 1, 2 oder 3 ist;

m = 1 oder 2 ist;

n = 2, 3 oder 4 ist;

mindestens ein Thixotropiermittel C, auf Basis eines Harnstoffderivates in einem nicht-diffundierenden Trägermaterial;

sowie

mindestens einen Härter D für Epoxidharze, welcher durch erhöhte Temperatur aktiviert wird.

2. Zusammensetzung gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das Epoxid-Addukt A, erhältlich ist aus der Reaktion

von mindestens einer Dicarbonsäure und mindestens einem Diglycidylether;

von mindestens einem Bis(aminophenyl)sulfon-Isomeren oder von mindestens einem aromatischen Alkohol und mindestens einem Diglycidylether.

- 3. Zusammensetzung gemäss Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Dicarbonsäure eine dimere Fettsäure, insbesondere mindestens eine dimere C4 C20 Fettsäure, ist und der Diglycidylether Bisphenol-Adiglycidylether, Bisphenol-F-diglycidylether oder Bisphenol-A/F-diglycidylether ist.
- 4. Zusammensetzung gemäss Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass der aromatische Alkohol ausgewählt ist aus der Gruppe 2,2-Bis(4-hydroxyphenyl)propan, Bis(4-hydroxyphenyl)methan, Bis(4-hydroxyphenyl) sulfon, Hydrochinon, Resorcin, Brenzkatechin, Naphthohydrochinon, Naphtoresorcin, Dihydroxynaphthalin, Dihydroxyanthrachinon, Dihydroxy-biphenyl, 3,3-bis(p-hydroxyphenyl)phthalide, 5,5-Bis(4-hydroxyphenyl)hexahydro-4,7-methanoindan sowie alle Isomeren der vorgenannten Verbindungen und der Diglycidylether Bisphenol-A-diglycidylether, Bisphenol-F-diglycidylether oder Bisphenol-A/F-diglycidylether ist.
 - 5. Zusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Polymer B elastisch ist.
- 6. Zusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzelchnet, dass das Polymer B in Epoxidharzen löslichen oder dispergierbar ist.

20

35

50

- 7. Zusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass in Formei (I) n=2 oder 3 ist.
- 8. Zusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Y_1 in Formel (I) zugrunde liegende Polymer ein α,ω Polyalkylenglykol mit C_2 - C_6 -Alkylengruppen oder mit gemischten C_2 - C_8 Alkylengruppen ist, welches mit Amino-, Thiol- oder, bevorzugt, Hydroxylgruppen terminiert ist.
- 25 9. Zusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Y₁ in Formel (I) zugrunde liegenden Polymer ein OH-Equivalenzgewicht von 600 6'000 g/OH-Equivalent, insbesondere von 700 2200 g/OH-Equivalent ist.
- 10. Zusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzelchnet, dass m=1 ist, und das Y₂ in Formel (I) zugrunde liegende Diisocyanat bevorzugt HDI, IPDI, MDI oder TDI ist.
 - 11. Zusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Gewichtsanteil aller Polymere B der Formel (I) zwischen 5 und 40 Gewichts-%, vorzugsweise zwischen 7 und 30 Gewichts-% bezogen auf das Gewicht der gesamten Zusammensetzung beträgt.
 - 12. Zusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Trägermaterial des Thixotropiermittels C ein blockiertes Polyurethanpräpolymer ist.
- 13. Zusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzelchnet, dass das Harnstoffderivat im Thixotropiermittel C das Produkt der Umsetzung eines aromatischen monomeren Diisocyanaten, insbesondere 4,4'-Diphenyl-methylen-diisocyanat, mit einer aliphatischen Aminverbindung, insbesondere Butylamin ist.
- 14. Zusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Gesamtanteil des Thixotropiermittels C 5 40 Gewichts-%, vorzugsweise 10 25 % Gewichts-%, bezogen auf das Gewicht
 der gesamten Zusammensetzung, beträgt.
 - 15. Zusammensetzung gemäss Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, dass der Anteil des Harnstoffderivats 5-50 Gewichts-%, vorzugsweise 15 30 Gewichts-%, bezogen auf das Gewicht des Thixotroplermittels C, beträgt.
 - 16. Zusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzelchnet, dass der Härter D ein latenter Härter ist ausgewählt aus der Gruppe umfassend Dicyandiamid, Guanamine, Guanidine und Aminoguanidine.
- 17. Zusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzelchnet, dass der Gesamtanteil des Härters D 1 - 10 Gewichts-%, vorzugsweise 2 - 8 Gewichts-%, bezogen auf das Gewicht der gesamten Zusammensetzung, beträgt.

- 18. Zusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzelchnet, dass zusätzlich mindestens ein Füllstoff E vorhanden ist.
- 19. Zusammensetzung gemäss Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, dass der Gesamtanteil des Füllstoffs E 5 30 Gewichts-%, vorzugsweise 10 25 Gewichts-%, bezogen auf das Gewicht der gesamten Zusammensetzung, beträgt.
 - 20. Zusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzelchnet, dass zusätzlich mindestens ein epoxidgruppentragender Reaktiwerdünner F vorhanden ist.
 - 21. Zusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Zusammensetzung nach Aushärtung eine Tieftemperatur-Bruchenergie gemessen nach DIN 11343 von mehr als 10 J bei 0°C und bevorzugt mehr als 1.0 J bei -40°C, aufweist.
- 22. Epoxidgruppen-terminierter Schlagzähigkeitsmodifikator der Formel (I)

wobei

10

20

25

30

35

40

45

50

55

 $X_1 = 0$, S, NH oder ist;

Y₁ für einen n-wertigen Rest eines reaktiven Polymeren nach dem Entfernen der endständigen, Amino-, Thioloder Hydroxylgruppen steht;

Y₂ für einen divalenten Rest von allphatischen, cycloaliphatischen, aromatischen oder araliphatischen Dilsocyanaten nach Entfernen der Isocyanatgruppen steht, oder für einen trivalenten Rest von Trimeren oder Biureten von allphatischen, cycloaliphatischen, aromatischen oder araliphatischen Dilsocyanaten nach Entfernen der Isocyanatgruppen steht;

Y₃ für einen Rest eines eine primäre oder sekundäre Hydroxylgruppe enthaltenden aliphatischen, cycloaliphatischen, aromatischen oder araliphatischen Epoxids nach dem Entfernen der Hydroxid- und Epoxidgruppen, steht;

q = 1, 2 oder 3 ist;

m = 1 oder 2 ist;

n = 2, 3 oder 4; bevorzugt 2 oder 3, ist.

- 23. Epoxidgruppen-terminierter Schlagzähigkeitsmodifikator gemäss Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, dass das Y₁ in Formel (I) zugrunde liegenden Polymer ein α,ω- Polyalkylenglykoł mlt C₂-C₆-Alkylengruppen oder oder mit gemischten C₂-C₆- Alkylengruppen ist, das mit Amino-, Thiol- oder, bevorzugt, Hydroxylgruppen terminiert ist.
- 24. Epoxidgruppen-terminierter Schlagzähigkeitsmodifikator gemäss Anspruch 22 oder 23, dadurch gekennzeichnet, dass das Y₁ in Formel (I) zugrunde liegenden Polymer ein Diol oder Triol mit einem OH-Equivalenzgewicht von 600 6'000 g/mol, insbesondere von 700 2200 g/OH-Equivalent ist.
- 25. Verwendung einer Zusammensetzung gemäss einem der Ansprüche 1 21 als einkomponentiger Klebstoff.
- 26. Verwendung gemäss Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, dass der Klebstoff für das Verkleben von hitzesta-

bilen Materialien, insbesondere von Metallen, verwendet wird.

- 27. Verwendung gemäss Anspruch 25 oder 26, dadurch gekennzeichnet, dass der Klebstoff als Rohbauklebstoff im Automobilbau verwendet wird.
- 28. Verfahren zum Verkieben von hitzestablien Materialien, insbesondere von Metallen, dadurch gekennzeichnet, dass diese Materialien mit einer Zusammensetzung gemäss einem der Ansprüche 1 21 kontaktiert werden und einen Schritt des Aushärtens bei einer Temperatur von 100 220 °C, vorzugsweise 120 200°C umfasst.
- 29. Verfahren zum Verkleben gemäss Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, dass diese Materialien mit einer Zusammensetzung gemäss einem der Ansprüche 1 21 kontaktiert werden und dass die verklebten Materialien bei Temperatur zwischen 100°C und -40°C, vorzugsweise zwischen 80°C und -40°C, insbesondere zwischen 50°C und -40°C eingesetzt werden.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 02 02 8332

	Varantikarna dan Palemania mili Asaska sama'i adamindish	KI ARRUNKATION PED	
Kategoria	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Telle	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANIMELDUNG (Int.Cl.7)
A	US 3 505 283 A (DALHUISEN ALBERT J) 7. April 1970 (1970-04-07) * Ansprüche *	1-29	C08G59/14 C08L63/02 C08G59/68
A	DE 197 51 143 A (SIKA CHEMIE GMBH) 28. Mai 1998 (1998-05-28) * Ansprüche *	1-29	
A	US 6 207 733 B1 (MUELLER FRIEDRICH ET AL) 27. März 2001 (2001-03-27) * Ansprüche; Beispiele *	1-29	
A	EP 0 343 676 A (GRACE W R & CO) 29. November 1989 (1989-11-29) * Ansprüche *	1-29	
A	US 6 077 884 A (HESS MICHAEL ET AL) 20. Juni 2000 (2000-06-20) * Ansprüche *	1-29	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7)
			C98G
			C08L
			,
Der vo	Recherchenort Abechlutdatum der Recherche		Prüler
	MÜNCHEN 4. Februar 2003	Ell	rich, K
KA	TEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE T: der Erfindung zugr E: älteres Patentidok		hearien oder Grundsätze
Y: You	pesonderer Bedeutung allein betrachtat nach dem Anmeldi pesonderer Bedeutung in Verbindung mit einer D: In der Anmeldung	edatum veröffen angeführtes Doi	liicht worden ist Curnent
A : tech	ren Veröffentlichung derselben Kategorie L.: aus anderen Grün- nologischer Hinteranand	den angeführtes	Dolument
	schriftliche Offenberung 5.: Mitglied der gleich ohenliteratur Dokument	on Patentiamilie	, Doereinstimmendes

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 02 02 8332

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

04-02-2003

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument			Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
US	3505283	A	07-04-1970	US	3505284	A	07-04-1970	
DF	19751143	Α	28-05-1998	DE	19751143	Al	28-05-1998	
	13/014 10			AU	5482298		03-07-1998	
				CA	2242975		18-06-1998	
				WO	9825988	A1	18-06-1998	
				EP	- : : -		16-12-1998	
				JP	2000504372	T	11-04-2000	
				US	6977884	A	20-06-2000	
US.	6207733	B1	27-03-2001	AT	407748	В	25-05-2001	
-				AT	80298	A	15-10-2000	
				EP	0957121	A2	17-11-1999	
EP	0343676	Α	29-11-1989	US	4962138	-	09-10-1990	
•				AT	122065	T	15-05-1995	
				AU	3515089	A	30-11-1989	
				DE	68922434	01	08-06-1995	
				DE	68922434	T2	07-09-1995	
				ЕP	0343676	A2	29-11-1989	
				ES	2070865	T3	16-06-1995	
				JP	2051579		21-02-1990	
				JP	2691021		17-12-1997	
				KR	130893		20-04-1998	
				NZ	229299		28-05-1991	
				US	5079094		07-01-1992	
				ZA	8904010	A 	28-02-1990	
US	6077884	A	20-06-2000	AU	5482298		03-07-1998	
				CA	2242975		18-06-1998	
				DE	19751143		28-05-1998 18-06-1998	
				WO	9825988 9883638		16-12-1998	
				EP JP	2000504372		11-04-2000	
		~ ~ ~ ~ ~ ~						
							•	

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtabiatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82